This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:
G01N 33/487, C12M 1/34
A1
(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum: 22. April 1999 (22.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP98/06418 (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE,

(30) Prioritätsdaten:

197 44 649.3

9. Oktober 1997 (09.10.97)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): FRAUN-HOFER-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER ANGEWANDTEN FORSCHUNG E.V. [DE/DE]; Leonrodstrasse 54, D-80636 München (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum: 9. Oktober 1998 (09.10.98)

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MEYER, Jörg-Uwe [DE/DE]; Triftstrasse 17a, D-66386 St. Ingbert (DE).

(74) Anwalt: MUNICH, Wilhelm; Kanzlei Münich & Kollegen, Wilhelm-Mayr-Strasse 11, D-80689 München (DE). (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

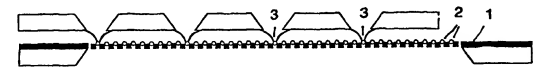
Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: DEVICE AND METHOD FOR EXAMINING CELLS USING THE PATCH-CLAMP METHOD

(54) Bezeichnung: ZUR ZELLUNTERSUCHUNG MITTELS DER PATCH CLAMP-METHODE BESTIMMTE VORRICHTUNG UND VERFAHREN



(57) Abstract

The invention relates to a device and method for examining cells using the patch-clamp method. To this end, a flat arrangement of a first amount of micro cuvettes is provided for accommodating cells. In addition, a two-dimensional arrangement of a second amount of micro pipettes is provided for the application and can be positioned relative to the two-dimensional arrangement of the micro cuvettes in such a way that a plurality of cells located in the micro cuvettes can be simultaneously examined.

(57) Zusammenfassung

Beschrieben werden eine Vorrichtung und ein Verfahren zur Zelluntersuchung mittels der Patch Clamp-Methode. Dabei kommt eine flächige Anordnung einer ersten Anzahl von Mikroküvetten zur Aufnahme von Zellen und eine flächige Anordnung einer zweiten Anzahl von Mikropipetten zum Einsatz, die relativ zur flächigen Anordnung der Mikroküvetten derart positionierbar ist, daß eine Vielzahl von in den Mikroküvetten befindlicher Zellen gleichzeitig untersuchbar sind.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	_	
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 99/19729 PCT/EP98/06418

Zur Zelluntersuchung mittels der Patch Clamp-Methode bestimmte Vorrichtung und Verfahren

BESCHREIBUNG

Technisches Gebiet

Die Erfindung bezieht sich auf eine zur Zelluntersuchung mittels der Patch Clamp-Methode bestimmte
Vorrichtung sowie auf ein dazu bestimmtes Verfahren.
Weiterhin ist Gegenstand der Erfindung die Verwendung
einer an sich bekannten bekannten Vorrichtung zur
Messung bioelektrischer Signale zur Zelluntersuchung.

Stand der Technik

Die Patch Clamp-Methode ist ein Verfahren, um bioelektrische Signale, namentlich das elektrische Potential im Innern einer Zelle und den durch ionische Transportprozesse, die sog. Ionenkanäle zustandekommenden Strom durch eine Zellmembran zu messen.

Mit diesem Verfahren ist es möglich, den Strom durch eine Zellmembran sogar separat für einen spezifischen Ionenkanal zu messen und dadurch Erkenntnisse über die Funktionsweise der Zellmembran zu gewinnen. Messungen mithilfe der Patch Clamp-Methode werden in der Neurowissenschaft vorgenommen, um die Wirkung von Pharmaka und Chemotherapeutika auf die Aktivität von Ionenkanalen zu erforschen.

Vorrichtungen zur Messung bioelektrischer Signale sind aus der DE 38 05 808 Al sowie den US-Psen 4 599 315, 52 29 163 und 5 643 742 bekannt.

Aus der Patch Clamp-Methode wurden verschiedene Varianten entwickelt, um die elektrische Leitfühigkeit in einzelnen Membranabschnitten zu bestimmen. Für die Untersuchung wird die Membran einer Zelle, üblicherweise einer Nervenzelle, mit einer als Mikropipette dienenden Glaskapillare anzusaugt und je nach Variante auch durchstoßen, um das intrazelluläre Potential von typischerweise 1 - 500 µm V mit einer in der Glaskapillare befindlichen Elektrode gegenüber einer Referenzelektrode zu messen. Dabei ist die Zelle mechanisch fest mit der Mikropipette verbunden und steht über ihre Membran mit der umgebenden Lösung in Kontakt.

Gemäß einer anderen Variante wird ein angesaugter
Teil einer Zellmembran von der Zelle abgetrennt, um
dann die Leitfähigkeit dieses Membranstücks (patch)
zu ermitteln. Bezüglich der Art der Membranabtrennung
sind verschiedene Varianten geläufig, um das Membranstück für die nachfolgenden Messungen in beiderlei
Orientierungen (inside-out patch bzw. outside-out
patch) an der Mikropipette zu befestigen.

Die Messung des Potentials innerhalb der Zelle bzw. die Messung von Strömen durch die Zellmembran hindurch erfolgt mit Hilfe von Mikroelektroden, die sich innerhalb der Mikropipette befinden können oder mit bekannten Verfahren wie der Dünnschichttechnik auf Substraten hergestellt werden, auf denen die zu untersuchenden Neuronen positioniert werden müssen.

Obwohl die Patch Clamp-Methode sich seit ihrer Einführung in der Neurowissenschaft zu einer Routinemessung in neurobiologischen Labors entwickelt hat, ist sie meßtechnisch äußerst anspruchsvoll und erfordert bislang noch eine mikroskopische Kontrolle des Eingriffs an der zu untersuchenden Zelle. Nachteilig ist dabei vor allem, daß dieses Verfahren für den Umgang mit der einzelnen Nervenzelle ein erhebliches Geschick und Feingefühl seitens des Operateurs voraussetzt; so müssen die Neuronen beispielsweise auf einem Substrat aufgesucht werden und gegebenenfalls auch unmittelbar an Mikroelektroden an der Substratoberfläche positioniert werden, um die erforderlichen Messungen durchführen zu können.

Infolge des manuellen Umgangs mit der einzelnen Zelle ist die Patch Clamp-Methode bislang mit einem erheblichen Zeitaufwand verbunden. Insbesondere bei der Untersuchung einer Vielzähl von Zellen ist dieser Nachteil um so gravierender, da die Zellen nach ihrer Isolierung vom Gewebe räumlich beliebig verteilt sind und aus diesem Grunde nur nacheinander aufgesucht, plaziert und untersucht werden können.

Darstellung der Erfindung

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, eine Vorrichtung sowie ein Verfahren anzugeben, mit denen mit der Patch Clamp-Methode eine Vielzahl von Zellen gleichzeitig zu untersucht, die Untersuchung der Zellen zu automatisiert und so auf die bislang erforderliche mikroskopische Kontrolle verzichtet werden kann. Ferner soll die Untersuchung einer Vielzahl von Zellen auf kleinstem Raum ermöglicht und schließlich der für die Patch Clamp-Messung nötige Zeitaufwand drastisch minimiert werden.

Eine erfindungsgemäße Lösung dieser Aufgabe ist für die Vorrichtung im Anspruch 1 und für das Verfahren im Anspruch 6 angegeben.

Weiterbildungen der Erfindung sind Gegenstand der abhängigen Ansprüche.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch eine Vorrichtung mit einer flächigen Anordnung einer ersten Anzahl von Mikroküvetten zur Aufnahme von Zellen und mit einer flächigen Anordnung einer zweiten Anzahl von Mikropipetten, die relativ zur flächigen Anordnung der Mikroküvetten positionierbar ist, um eine Vielzahl in den Mikroküvetten befindlicher Zellen gleichzeitig zu untersuchen. Die Messung der bibelektrischen Signale erfolgt dabei mittels der Patch Clamp-Methode.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß ferner durch ein Verfahren gelöst, wonach eine Vielzahl von Zellen angeordnet wird und mittels einer Vielzahl von Mikropipetten eine Vielzahl angeordneter Zellen gleichzeitig untersucht wird.

Durch die systematische räumliche Anordnung sowohl der zur Aufnahme der Zellen bestimmten Mikroküvetten als auch der Mikropipetten wird es erstmals möglich, die Patch Clamp-Methode zu automatisieren und auf diese Weise zeit- und kostensparend durchzuführen. Die zu untersuchenden Neuronen werden von einer flächigen Anordnung von Mikroküvetten - in der Regel ein Substrat mit gleichmäßig verteilten Vertiefungen in seiner Oberfläche - aufgenommen und so auf exakt bestimmbaren Positionen gehalten. Eine flächige Anordnung von Mikropipetten ermöglicht bei genauer Positionierung gegenüber der Anordnung der in den Mikroküvetten befindlichen Zellen die gleichzeitige Durchführung einer Vielzahl von Einzelmessungen, die bislang nur nacheinander und bei gleichzeitiger Beobachtung durch ein Mikroskop durchgeführt werden konnten. Die Mikropipetten bzw. Mikroküvetten können auf den entsprechenden Flächen auf engstem Raum angeordnet werden und ermöglichen so den Bau sehr kompakter Meßvorrichtungen. Die Küvetten und Fipetten werden auf den dafür vorgesehenen Flächen vorzugsweise regelmäßig verteilt, d.h. sie bilden bei festem gegenseitigem Abstand untereinander ein gleichmäßiges Raster. Die genaue Gestalt der Raster wird sich in der Fraxis

an Größe und Form der Mikropipetten bzw. der Mikrokuvetten prientieren.

Eine erfindungsgemäß bevorzugte Ausführungsform der Vorrichtung sieht vor, daß die flächige Anordnung von Mikroküvetten ein der flächigen Anordnung von Mikropipetten angepaßtes, aber in mindestens einer Richtung kleineres Rastermaß besitzt und daß die Anordnung von Mikroküvetten und die Anordnung von Mikropipetten relativ zueinander seitlich versetzbar sind, um wiederholt eine Vielzahl von Zellen gleichzeitig zu untersuchen.

Im einfachsten Fall einer regelmäßigen Anordnung entspricht der Abstand benachbarter Mikroküvetten einem ganzzahligen Bruchteil des Abstandes benachbarter, gegenüber den Mikroküvetten größerer Mikropipetten, wodurch eine wesentlich erhöhte Zahl von Zellen gleichzeitig aufgenommen werden kann als bei einer Anordnung gleich vieler Küvetten wie Pipetten. Die Anzahl gleichzeitiger Messungen ist nur noch durch die Größe der Mikropipetten bzw. durch die für sie vorgesehene Flächengröße begrenzt. Zur Untersuchung sämtlicher in den Mikroküvetten befindlicher Zellen sieht die entsprechende Ausführungsform des Verfahrens vor, daß die Vielzahl von Mikropipetten relativ zu einer Anordnung von Zellen versetzt wird und wiederholt eine Vielzahl angeordneter Zellen untersucht wird. Auf diese Weise kann die erfindungsgemäße Vielfachmessung in kurzen Zeitabständen wiederholt werden, chne daß es eines zwischenzeitlichen Austausches der Zellen bedarf. Dies führt zu einer weiteren Steigerung der Durchsatzzahlen.

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung sieht einen Mikromotor zum Positionieren und/oder zum Versetzen der Anordnung von Mikroküvetten und der Anordnung von Mikropipetten relativ zueinander vor. Der Mikromotor zum Absenken der Mikropipettenanordnung auf die Mikroküvettenanordnung und zum seitlichen Verfahren beider gegeneinander gewährleistet mithilfe der heutigen Feinmechanik und Mikrotechnologie den punktgenauen Kontakt von Neuronen und Pipetten, wodurch die vorgestellte Erfindung die erstmalige Untersuchung einer Vielzahl von Zellen ermöglicht. Dabei kann die Pipettenanordnung oder auch die Küvettenanordnung durch den Mikromotor verfahren werden.

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung sieht eine Zellzuführeinrichtung und/oder eine Spüleinrichtung zum Entfernen von Zellen vor. Dies führt zu einer weiteren Automatisierung der Messungen und damit zu einer weiteren Zeitersparnis insbesondere im Falle einer Vielfachmessung, die die Aufnahmekapazität der Küvettenansammlung übersteigt.

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung sieht einen Filter auf der Rückseite der Anordnung der Mikroküvetten vor. Da die zu untersuchenden Zellen von der der Pipettenanordnung zugewandten Seite aus in die Mikroküvetten eingebracht werden und die Mikroküvetten vorzugsweise in Richtung der Pipetten konisch

aufgeweitet sein können, um die Zellen sicher aufzunehmen, empfiehlt sich eine Spülung der Küvettenanordnung von der Rückseite her. In diesem Fall ist ein
Filter vorteilhaft, um ein Verstopfen der Mikroküvetten durch kleine Partikel zu verhindern.

Darstellung der Erfindung

Die Erfindung wird nachstehend ohne Beschränkung des allgemeinen Erfindungsgedankens anhand von Ausführungsbeispielen unter Bezugnahme auf die Zeichnungen exemplarisch beschrieben, auf die im übrigen hinsichtlich der Offenbarung aller im Text nicht näher erläuterten erfindungsgemäßen Einzelheiten ausdrücklich verwiesen wird. Es zeigen:

- Figur 1 einen Querschnitt durch eine erfindungsgemäßen Vorrichtung während der Patch ClampMessung,
- Figur 2 eine vergrößerte Detailansicht aus Figur 1,
- Figur 3 einen Querschnitt einer erfindungsgemäßen Ausführungsform der Vorrichtung, und
- Figur 4 eine perspektivische Ansicht der erfindungsgemäßen Anordnungen von Mikroküvetten
 und Mikropipetten.

Darstellung von Ausführungsbeispielen

Die Figuren 1 und 2 zeigen schematisch eine erfindungsgemäße Vorrichtung während der Patch Clamp-

Messung. Eine Mikroküvettenanordnung 1 weist eine Vielzahl im Raster angeordneter Mikroküvetten zur Aufnahme einer Vielzahl von Zellen 2 auf. Einige der Zellen werden von einer Mikropipettenanordnung 3 berührt bzw. von den Mikropipetten angesaugt. Mit dieser Anordnung von n x n Pipetten können nº Messungen gleichzeitig durchgeführt werden.

Figur 3 zeigt eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung mit einem unterhalb der Mikroküvetten befindlichen Filter 4, gleicht ansonsten der Figur 1.

Die räumliche Anordnung der Mikroküvettenanordnung (MKA) und der Mikropipettenanordnung (MPA) ist in Figur 4 dargestellt. Die MPA befindet sich über der MKA, wobei die spitz zulaufenden Öffnungen der Mikropipetten der MKA zugewandt sind. Die MPA kann durch einen nicht abgebildeten Mikromotor relativ zur MKA verfahren werden.

Für eine ungefähre Einschätzung der typischen Abmessungen der erfindungsgemäßen Vorrichtung werden nachstehend ohne jegliche Beschränkung der Allgemeinheit einige exemplarische Zahlenangaben genannt:

Auf der Mikroküvettenanordnung von der Größe eines Quadratzentimeters befinden sich auf einer Fläche von 8 x 8 mm² entlang jeder Richtung des quadratischen Rasters 160 Küvetten und somit insgesamt 25600 Küvetten im gegenseitigen Abstand von 50 µm. Die Mikropi-

pettenanordnung weist auf einer Fläche von mindestens 2 x 2 mm² 16 im quadratischen Raster angeordnete Mi-kropipetten (Nozzles) mit einem gegenseitigen Abstand von 400 µm auf. Das Rastermaß der Mikropipettenanordnung entspricht hier also dem achtfachen Rastermaß der Mikroküvettenanordnung. Um alle in der MKA befindlichen Zellen zu untersuchen, kann die MPA in beiden Richtungen parallel zum MKA in 40 Schritten verfahren und damit in insgesamt 1600 unterschiedliche Positionen gebracht werden.

Mikroküvettenanordnung sowie Mikropipettenanordnung werden mithilfe lithographischer Methoden der Halbleitertechnik, die Elektroden der MPA in Dünnfilmtechnik gefertigt.

Mikromechanische Strukturen dienen zur Justierung des Motors; die Komponenten werden feinmechanisch und mikrotechnisch verbunden.

Ein Mikroprozessor steuert die Mikroaktoren und erfaßt die anfallenden Meßdaten, die dann elektronisch ausgewertet werden.

Mit der erfindungsgemäßen Vorrichtung und dem beschriebenen Verfahren können (derzeit) bereits einige Tausend Messungen in wenigen Minuten durchgeführt werden.

PATENTANSPRÜCHE

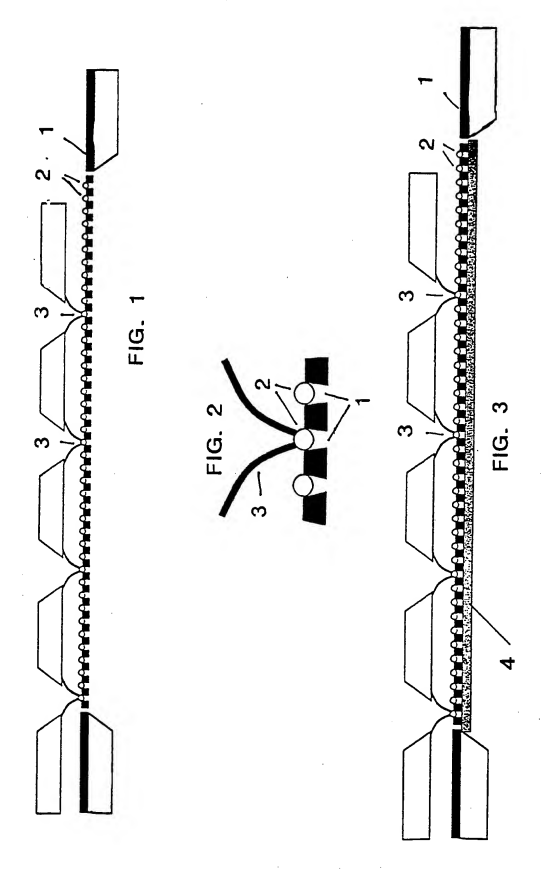
- Vorrichtung zur Zelluntersuchung mittels der Patch Clamp-Methode mit
 - einer flächigen Anordnung einer ersten Anzahl von Mikroküvetten (1) zur Aufnahme von Zellen (2), und
 - einer flächigen Anordnung einer zweiten Anzahl von Mikropipetten (3), die relativ zur flächigen Anordnung der Mikroküvetten derart positionierbar ist, daß eine Vielzahl von in den Mikroküvetten befindlicher Zellen gleichzeitig untersuchbar ist.
- 2. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die flächige Anordnung von Mikroküvetten ein der flächigen Anordnung von Mikropipetten angepaßtes, aber in mindestens einer Richtung kleineres Rastermaß besitzt und daß die Anordnung von Mikroküvetten und die Anordnung von Mikropipetten relativ zueinander seitlich versetzbar sind, um wiederholt eine Vielzahl von Zellen gleichzeitig zu untersuchen.
- Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, gekennzeichnet durch einen Mikromotor zum Positionieren und/oder zum Versetzen der Anordnung

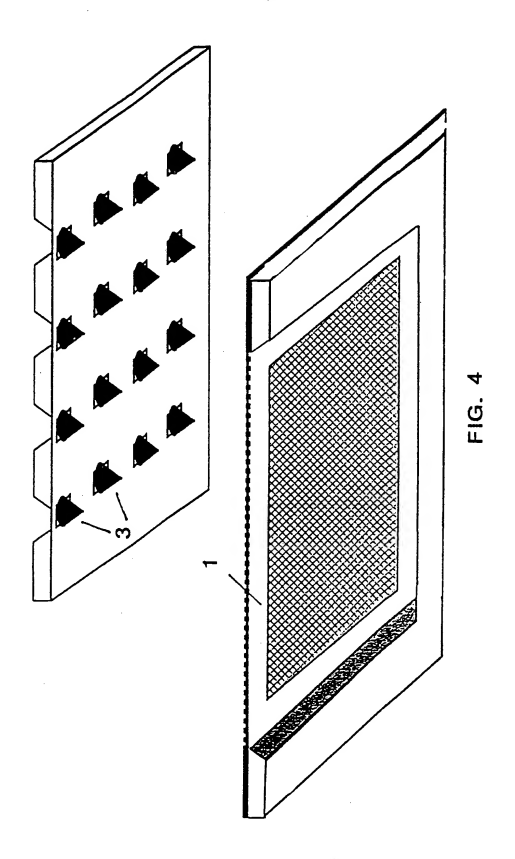
WO 99/19729

von Mikroküvetten und der Anordnung von Mikropipetten relativ zueinander.

- 4. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, gekennzeichnet durch eine Zellzuführeinrichtung und/oder eine Spüleinrichtung zum Entfernen von Zellen.
- 5. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, gekennzeichnet durch einen Filter (4) auf der Rückseite der Anordnung der Mikroküvetten.
- 6. Zur Zelluntersuchung mittels der Patch ClampMethode bestimmtes Verfahren, wonach eine Vielzahl von Zellen (2) angeordnet wird und mithilfe
 einer Vielzahl von Mikropipetten (3) eine Vielzahl angeordneter Zellen gleichzeitig untersucht
 wird.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6,
 dadurch gekennzeichnet, daß die Vielzahl von Mikropipetten relativ zu einer Anordnung von Zellen
 versetzt wird und wiederholt eine Vielzahl angeordneter Zellen untersucht wird.
- Verwendung einer Vorrichtung zur Zelluntersuchung mittels der Patch Clamp-Methode, die
 - eine flächige Anordnung einer ersten Anzahl von Mikroküvetten (1) zur Aufnahme von Zellen (2) und

eine flächige Anordnung einer zweiten Anzahl von Mikropipetten (3) aufweist, die relativ zur flächigen Anordnung der Mikroküvetten derart positionierbar ist, daß eine Vielzahl von in den Mikroküvetten befindlicher Zellen gleichzeitig untersuchbar ist.





ERSATZBLATT (REGEL 26)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inti onal Application No PCT/EP 98/06418

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 G01N33/487 C12M1/34 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 GOIN C12M Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Υ US 5 092 184 A (DAVIDSON JR ROGER H ET 1,6,8 AL) 3 March 1992 see the whole document Υ WO 96 13721 A (NEUROSEARCH AS) 9 May 1996 1,6,8 see the whole document A DE 33 42 504 A (LABORGERAETE & 1,6,8 ANALYSENSYSTEME) 5 June 1985 see the whole document DE 38 05 808 A (EUROP LAB MOLEKULARBIOLOG) Α 1,6,8 7 September 1989 see the whole document US 5 183 744 A (KAWAMURA YOSHIO ET AL) A 1,6,8 2 February 1993 see the whole document Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents : "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(a) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 2 March 1999 09/03/1999 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Bosma, R Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inti Conal Application No PCT/EP 98/06418

		PC1/EP 98/06418		
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	lo de contra de la contra dela contra de la contra del la contra de la contra del la contra del la contra del la contra de la contra del la cont		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Α	US 5 643 742 A (HUBER OSKAR WERNER ET AL) 1 July 1997 see the whole document	1,6,8		
A	EP 0 542 422 A (GEN ATOMICS) 19 May 1993 see the whole document	1		
	•			
	•			
	•			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inti onal Application No PCT/EP 98/06418

Patent document cited in search report			Publication Patent family date member(s)		Publication date
US	5092184	Α	03-03-1992	NONE	
WO	9613721	Α	09-05-1996	AU 2788695 A CA 2203886 A EP 0788600 A JP 10509794 T	23-05-1996 09-05-1996 13-08-1997 22-09-1998
DE	3342504	Α	05-06-1985	NONE	
DE	3805808	Α	07-09-1989	NONE	
US	5183744	Α	02-02-1993	JP 2117380 A JP 2747304 B JP 2131569 A JP 2829005 B	01-05-1990 06-05-1998 21-05-1990 25-11-1998
US	5643742	A	01-07-1997	CA 2140892 A W0 9403583 A EP 0655086 A JP 8500438 T AU 7682491 A CA 2079897 A EP 0523148 A W0 9115595 A	16-01-1994 30-10-1991 04-10-1991
EP	0542422	Α	19-05-1993	NONE	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inti lonales Aktenzeichen PCT/EP 98/06418

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 G01N33/487 C12M1/34

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprülstoff (Klassilikationssystem und Klassilikationssymbole)

IPK 6 GOIN C12M

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr, Anspruch Nr.
Υ	US 5 092 184 A (DAVIDSON JR ROGER H ET AL) 3. März 1992 siehe das ganze Dokument	1,6,8
Υ	WO 96 13721 A (NEUROSEARCH AS;) 9. Mai 1996 siehe das ganze Dokument	1,6,8
A	DE 33 42 504 A (LABORGERAETE & ANALYSENSYSTEME) 5. Juni 1985 siehe das ganze Dokument	1,6,8
А	DE 38 05 808 A (EUROP LAB MOLEKULARBIOLOG) 7. September 1989 siehe das ganze Dokument	1,6,8
A	US 5 183 744 A (KAWAMURA YOSHIO ET AL) 2. Februar 1993 siehe das ganze Dokument	1,6,8
	-/	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen						
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :						
-A. A	eröffentlichung, die den allgemeinen Stand-der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist					

- *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- ausgeführt)

 O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

 P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- *T* Spätere Verölfentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum verölfentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher Tätigkeit beruhend betrachtel werden
- Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Ver\u00f6ffentlichung mit einer oder mehreren anderen Ver\u00f6ffentlichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung f\u00fcr einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamille ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

2. März 1999

Name und Postanschnit der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 09/03/1999

Bevollmächtigter Bediensteter

Siehe Anhang Patentfamilie

Bosma, R

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

inte onales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06418

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommer	nden Teile Betr. Anspruch Nr.
1	US 5 643 742 A (HUBER OSKAR WERNER ET AL) 1. Juli 1997 siehe das ganze Dokument	1,6,8
1	EP O 542 422 A (GEN ATOMICS) 19. Mai 1993 siehe das ganze Dokument	1
	·	
		(
	·	
	•	
	·	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte inales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06418

lm Recherci ngeführtes Pa			Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5092	2184	Α	03-03-1992	KEIN	NE	
WO 9613	3721	A	09-05-1996	AU CA EP JP	2788695 A 2203886 A 0788600 A 10509794 T	23-05-1996 09-05-1996 13-08-1997 22-09-1998
DE 3342	2504	Α	05-06-1985	KEI	NE .	
DE 3805	5808	Α	07-09-1989	KEI	NE	
US 5183	 3744	Α	02-02-1993	JP JP JP JP	2117380 A 2747304 B 2131569 A 2829005 B	01-05-1990 06-05-1998 21-05-1990 25-11-1998
US 5643	 3742	A	01-07-1997	CA WO EP JP AU CA EP WO	2140892 A 9403583 A 0655086 A 8500438 T 7682491 A 2079897 A 0523148 A 9115595 A	17-02-1994 17-02-1994 31-05-1995 16-01-1994 30-10-1991 04-10-1991 20-01-1993 17-10-1994
EP 0542	 2422	Α	19-05-1993	KEI	 NE	